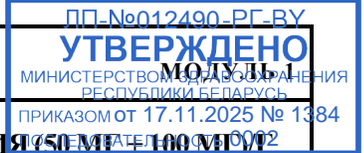




РУП «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ»
г. Минск, Республика Беларусь

ХОНДРОКСИД, МАЗЬ ДЛЯ НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ (50 мг - 100 мг)



1.3. Общая характеристика лекарственного препарата, инструкция по медицинскому применению (листок-вкладыш), маркировка

1.3.1. Копия общей характеристики лекарственного препарата, инструкции по медицинскому применению (листка-вкладыша)

Листок-вкладыш – информация для потребителя
ХОНДРОКСИД
(50 мг + 100 мг) / г, мазь для наружного применения
(Хондроитина сульфат натрия + Диметилсульфоксид)

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Если состояние не улучшается или оно ухудшается, вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат ХОНДРОКСИД и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата ХОНДРОКСИД
3. Применение препарата ХОНДРОКСИД
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ХОНДРОКСИД
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

**1. Что из себя представляет препарат ХОНДРОКСИД
и для чего его применяют**

Действующими веществами препарата ХОНДРОКСИД являются хондроитина сульфат натрия и диметилсульфоксид.

Препарат ХОНДРОКСИД показан к применению у взрослых пациентов для местного облегчения симптомов боли и воспаления при остеоартрите поверхностных суставов и остеохондрозе позвоночника.

**2. О чем следует знать перед применением
препарата ХОНДРОКСИД**

Не применяйте препарат ХОНДРОКСИД:

- если у вас аллергия на хондроитина сульфат натрия, диметилсульфоксид или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- при склонности к кровоточивости;
- при тромбозе (воспалении венозной стенки с образованием сгустков крови (тромбов) с последующей закупоркой кровеносных сосудов);
- при повреждении кожных покровов;
- если вы беременны;
- если вы кормите ребенка грудным молоком;
- у детей до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ХОНДРОКСИД проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Следует наносить на неповрежденные участки кожи.

Следует избегать попадания мази в глаза, на слизистые оболочки и открытые раны.

Специальные меры предосторожности не требуются.

Дети и подростки

Применение препарата ХОНДРОКСИД противопоказано у детей и подростков до 18 лет.

Другие препараты и препарат ХОНДРОКСИД

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты. Это относится к любым растительным препаратам или препаратам, отпускаемым без рецепта врача.

Не установлено случаев негативного лекарственного взаимодействия при назначении мази ХОНДРОКСИД с другими лекарственными средствами, включенными в общепринятые схемы лечения дегенеративных заболеваний суставов и позвоночника.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Препарат ХОНДРОКСИД противопоказан к применению во время беременности и кормления грудью.

На время лечения препаратом грудное вскармливание следует прекратить.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат ХОНДРОКСИД не оказывает влияния на способность управлять транспортным средством или работать с механизмами.

Препарат ХОНДРОКСИД содержит ланолин

Входящий в состав препарата ланолин (шерстяной жир) может вызывать местные кожные реакции (например, контактный дерматит).

3. Применение препарата ХОНДРОКСИД

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза:

Препарат Хондроксид наносят 2-3 раза в день на область пораженного сустава из расчета 1-2 г на 100-200 см² кожи и мягко втирают до полного впитывания в течение 2-3 минут.

Столбик мази в 1 см, выдавленный из тубы, соответствует 0,3 г.

Курс лечения 2-3 недели. При необходимости курс лечения повторяют.

Применение у детей и подростков

Применение препарата ХОНДРОКСИД противопоказано у детей в связи с отсутствием данных об эффективности и безопасности применения у данной категории пациентов.

Способ применения

Препарат ХОНДРОКСИД предназначен для наружного применения.

Если вы применили препарата ХОНДРОКСИД больше, чем следовало
Явления передозировки при применении лекарственного препарата не описаны.
Возникновения каких-либо дополнительных нежелательных реакций не ожидается.

Если вы забыли применить препарат ХОНДРОКСИД

Если вы не применили мазь в назначенное время, нанесите ее, как только вы об этом вспомнили, а далее применяйте в соответствии с рекомендациями. Не втирайте удвоенное количество мази, чтобы возместить пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат ХОНДРОКСИД может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении препарата ХОНДРОКСИД могут наблюдаться следующие нежелательные реакции:

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- аллергические реакции;
- гиперемия;
- зуд.

При возникновении аллергических реакций лечение препаратом следует прекратить, в случае резкого покраснения и зуда следует провести десенсибилизирующую терапию.

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через национальную систему сообщений на веб-сайте www.rceth.by. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ХОНДРОКСИД

Храните при температуре не выше 25°C.

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от остатков препарата, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

Препарат ХОНДРОКСИД содержит

Действующими веществами являются хондроитина сульфат натрия и диметилсульфоксид.

1 г препарата содержит 50 мг хондроитина сульфат натрия и 100 мг диметилсульфоксида.

Вспомогательными веществами являются ланолин, парафин мягкий белый, вода очищенная.

Внешний вид препарата ХОНДРОКСИД и содержимое упаковки

Мазь для наружного применения.

Мазь светло-желтого цвета с запахом диметилсульфоксида.

По 30 г в тубы алюминиевые. Каждую тубу вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска: без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск,

ул. Фабрициуса, 30,

тел./факс: (+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com



За любой информацией о препарате следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте www.rceth.by